

REC'D 1 9 APR 2004
WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 3 0CT. 2003

Pour le Directeur général de l'institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

BEST AVAILABLE COPY

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

CARLISSEMENT DUDI LO MATICALIA

Destinataire:

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

POULIN, Gérard c/o Brevatome 3 rue du Docteur Lancereaux F-75008 Paris FRANCE

NOTIFICATION IMPORTANTE
u dépôt international (jour/mois/année) 5 décembre 2003 (15.12.2003)
e priorité (jour/mois/année) 6 décembre 2002 (16.12.2002)
d

- COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc
- 1. Par le présent formulaire, qui remplace toute notification antérieure relative à la présentation ou à la transmission de documents de priorité, il est notifié au déposant la date de réception par le Bureau international du ou des documents de priorité concernant toute demande antérieure dont la priorité est revendiquée. Sauf indication contraire consistant en les lettres "NR", figurant dans la colonne de droite, ou un astérisque figurant à côté d'une date de recéption, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) or b).
- 2. (Le cas échéant) Le lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité qui, à la date d'expédition du présent formulaire, n'a pas encore été reçu par le Bureau international selon la règle 17.1.a) ou b). Lorsque, selon la règle 17.1a), le document de priorité doit être présenté par le déposant à l'office récepteur ou au Bureau international, mais que le déposant n'a pas présenté le document de priorité dans le de délai prescrit par cette règle, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) selon laquelle aucun office designé ne peut decider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité considerée avant d'avoir donné au déposant la possibilité, à l'ouverture de la phase nationale, de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 3. (Le cas échéant) Un astérique (*) figurant à côté de la date de réception, dans la colonne de droite, signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1a) ou b) (le document de priorité a été reçu aprés le délai prescrit par la règle 17.1.a) ou la demande d'établissement et de transmission du document de priorité a été soumise à l'office récepteur après le délai prescrit par la règle 17.1.b)). Même si le document de priorité n'a pas été remis conformément à la règle 17.1.a) ou b), le Bureau international transmettra une copie du document aux offices désignés, pour leur appréciation. Dans le cas où une telle copie n'est pas acceptée par un office désigné comme document de priorité , la règle 17.1.c) énonce que aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité considérée avant d'avoir donné au déposant la possibilité, à l'ouverture de la phase nationale, de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n°

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

16 déce 2002 (16.12.2002) 02/15915

FR

19 avri 2004 (19.04.2004)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

François BAECHLER

n° de télécopieur: (41-22) 338.71.40

n° de téléphone: (41-22) 338 9544



AATORAL OE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE 26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Tôléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

BREVET D'INV CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

			Cet imprimé est à remp	lir lisiblement à l'encre noire 19 540 6 % / 210302
nitore	Réservé à l'INPI		NOM ET ADRESS	E DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
REMISE PER DEC 2002			À QUI LA COR	RESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
UEU 75 INPI PA			BREVATOME	
Nº D'ENREGISTREMENT	0215915		DRDTT	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			3, rue du Docte	eur Lancereaux
DATE DE DEPOT ATTRIBUÉE 1 6 DEG. 2002			75008 PARIS	1
PAR L'INPI			422-5 S/002	
Vos références pour ce dossier (faculialif)			0	
Confirmation d'un dépôt par télécopie			r l'INPI à la télécopie	
MATURE DE LA DEMANDE		Cochez l'une des	4 cases sulvantes	
Demande de bro	evet	K		and the same of th
Demande de ce	rtificat d'utilité			
Demande division				
	Demande de brevel initiale	No.		Date Lilia in the little in th
		N°		Date Lilling
	rde de certificat d'utilité iniliale	N		year year year or and a second or an extension of
Transformation	d'une demande de	N°		Date L
brevet europée	n Demande de brevet initiale			
TITRE DE L'IN	IVENTION (200 caractères o	respects in an army	a publication i	O'UN METAL ALCALIN, IMPRENANT CES MATERIAUX
MATERIA	UX ACTIFS LES CO	NTENANT, ET	DISPOSITIFS CO	OMPRENANT CES MATERIAUX
ACTIFS.				
M DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisat	tion	N°
OU REQUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisa	tion	
	DÉPÔT D'UNE	Date	<u></u>	И。
•	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisa	tion	N°
52		Date		**
				hez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
D DEMANDEU	R (Cochez l'une des 2 cases	Personne		Personne physique
Nom		COMMISSA	RIAT A L'ENER	GIE ATOMIQUE
ou dénominat	tion sociale		•	
Prénoms	•			tifique Technique et Industriel
Forme juridique		Etablissement de caractère Scientifique. Technique et Industriel		
Nº SIREN				
Code APE-NA	NF ·t		to mediculate a	
Domicile	Rue	31-33 rue de	la Fédération	
ou	Code postal et ville	17 5 7 5 21	PARIS 15ème	
siège		FRANCE		•
Notionalist	Pays	FRANCAIS	Ē	حارب
Nationalité			N° de tél	écopie (facultatif) 0
N° de téléphone (facultatif) Adresse électronique (facultatif)				والمراجع والمراجع والمعارب المستعدد والمناسون والمار
Adresse elec	moundae Ouganing,		- diem domandour Co	ochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



BREVET D'INVETION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



		Réservé à l'INPI			
REMISE	DES PIECES	C 2002			
	75 INPI P				
	70 1101 11	0275915			
	nregistrement Kal attribué par L			08 540 W / 210502	
		The same of the sa			
(G)	MANDATAIRE	(s'il y a lieu)			
. '	Nom		AUDIER		
	Prénom		Philippe		
	Cabinet ou Société		BREVATOME		
l .			422.5/S002		
	N °de pouvoir permanent et/ou		7068 du 12.06.98	ē	
1	de lien contrac	tuel			
		Rue	3, rue du Docteur Lancereaux		
1	Adresse				
1	,,,,,,,,,,	Code postal et ville	7 5 0 0 8 PARIS		
1.		Pays	FRANCE		
1	N° de télépho		01 53 83 94 00		
	Nº de télécopi	Tana	01 45 63 83 33		
		onlque (facultatif)	brevets.patents@brevalex.com		
	INVENTEUR	(S)	Les inventeurs sont nécessairement des	personnes physiques	
	Les demander	urs et les inventeurs	Oui	and the state of t	
	sont les même	es personnes		aire de Désignation d'inventeur(s)	
8	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de breve	t (y compris division et transformation)	
	Établissement immédiat		X		
L	ou établissement différé				
	Paiement éch	elonné de la redevance	Uniquement pour les personnes physiques	effectuant elles-mentes leur propre depot	
		en deux versements)	Non		
191	RÉDUCTION DES REDEVI		Uniquement pour les personnes physique	invention <i>(inimbre un avis de non-imposition)</i>	
	DES MEDEAN	14662	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copic de la		
1			decision d'admission à l'assistance gratuite on t	induquer sa référence): AG	
M	SÉQUENCES ET/OU D'AC	DE NUCLEOTIDES IDES AMINÉS	Cochez la case si la description contient	une liste de séquences	
T	Le support éle	ectronique de données est joint			
	La déclaration	n de conformité de la liste de			
	séquences s	ur support papier avec le ronique de données est jointé			
		utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes			
EF	THE RESIDENCE THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE OWNER.	DU DEMANDEUR	A	VISA DE LA PRÉFECTURE	
	and iverbic AAM UG UO		A	ON DE L'INPI	
1		alité du signataire)			
	•			Ç. TRAN	
1	n sumir	D			
1	P. AUDIF	SIX.	. 4		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

PROCEDE DE PREPARATION DE COMPOSES D'INSERTION D'UN METAL ALCALIN, MATERIAUX ACTIFS LES CONTENANT, ET DISPOSITIFS COMPRENANT CES MATERIAUX ACTIFS

5 DESCRIPTION

10

20

La présente invention concerne un procédé de préparation de composés d'insertion d'un ion alcalin, tel que l'ion lithium, plus précisément de composés d'insertion d'un ion alcalin à structure polyanionique.

L'invention a également trait aux composés d'insertion, notamment au lithium, ainsi obtenus.

L'invention est relative, en outre, aux matériaux actifs contenant lesdits composés d'insertion, tels que des matériaux actifs d'électrode positive.

Enfin, l'invention concerne les dispositifs contenant lesdits composés et/ou matériaux actifs, comme par exemple les dispositifs électrochromes et les accumulateurs ou batteries.

Les accumulateurs au lithium sont de plus en plus utilisés comme sources d'énergie autonomes, en particulier, dans les équipements portables, tels que ordinateurs, les téléphones, les assistants personnels, les caméscopes, etc., où ils tendent à 25 accumulateurs progressivement les remplacer nickel-cadmium (NiCd) et nickel-hydrure métallique (NiMH). Cette évolution découle du fait performances des accumulateurs au lithium en termes de densité d'énergie (Wh/kg, Wh/l) sont largement 30

supérieures à celles des deux filières citées précédemment.

Les composés actifs d'électrodes utilisés sont principalement dans ces accumulateurs LiNiO₂ et LiMn₂O₄ pour l'électrode positive et carbone, tel que du graphite ou du coke, etc., pour l'électrode négative. Les capacités théoriques pratiques de ces composés sont respectivement de 275 mAh/g et 140 mAh/g pour LiCoO₂ et LiNiO₂, et de 148 mAh/g et 120 mAh/g pour LiMn₂O₄, pour une tension de fonctionnement par rapport au lithium métallique voisine de 4 volts.

La plupart des systèmes d'accumulateurs actuellement commercialisés utilisent ainsi le couple LiCoO_2/C , mais il se pose de nombreux problèmes de coût et de toxicité qui sont liés à l'élément cobalt, et des problèmes de sécurité intrinsèque du système liés à l'instabilité et/ou la réactivité de $\text{Li}_{1-x}\text{CO}_x\text{O}_2$, vis-à-vis de l'électrolyte utilisé.

De la même manière, les oxydes de nickel posent des difficultés importantes, de nouveau à cause de leur toxicité élevée.

Les oxydes de manganèse, quant à eux, et particulièrement la famille de structure spinelle $\operatorname{Li}_{1+2}\operatorname{Ma}_{2+2}\operatorname{O}_4$ ($0 \le x \le 0.33$), sont en mesure de démontrer des performances électrochimiques comparables à celles des oxydes de cobalt et de nickel. Il apparaît de plus que la plus grande abondance naturelle du manganèse et la plus faible toxicite de ses oxydes par rapport au cobolt et au nickel sont un avantage important pour leur large utilisation dans les accumulateurs.

5

10

15

20

25

Dans le cas particulier de LiMn₂O₄, il est néanmoins établi que son usage combiné avec des électrolytes formulés pour un fonctionnement voisinage de 4 volts par rapport au lithium métallique qui contiennent de l'hexafluorophosphate de débouche sur une dissolution progressive de l'oxyde de manganèse et par voie de conséquence sur une durée de vie plus réduite de l'accumulateur.

Deux familles de composés utilisés pour les 10 réactions électrochimiques sont, d'une part, la famille isotype de l'olivine et, d'autre part, la famille du Nasicon ; rappelons la que dénomination signifie sodium (Na) superionic conductor et que ce composé répond à la formule $Na_xM_2X_3O_{12}$. Ces deux familles 15 constituées d'éléments équivalents se différencient uniquement par le rapport nombre de polyanions/nombre de lithium et par leur structure cristalline. En effet, la famille isotype de l'olivine a une maille cristalline orthorhombique et la famille 20 isotype du Nasicon de formule $A_xM_2X_3O_{12}$ a une maille rhombohédrique.

•

海に変

matériaux de structure isotype de l'olivine à maille cristalline orthorhombique, tel que $Li_{1-x}Fe_xPO_4$, par exemple LiFePO₄ (triphylite) 25 l'avantage d'être potentiellement peu coûteux et non toxiques. Dans le cas de LiFePO4, l'insertion/extraction du lithium se déroule selon un processus biphasé à 3,45 V/Li+/Li, ce qui composé stable dans la quasi-totalité des solvants 30 organiques. De plus, il se révèle bien plus stable à l'état chargé (« FePO₄ ») en présence d'électrolyte que

les oxydes précédemment cités, induisant une grande sûreté d'utilisation dans les accumulateurs.

Cependant, le problème majeur de cette famille de composés est leurs faibles conductivités électronique et ionique à température ambiante. Ainsi, ceci limite la cinétique d'insertion/désinsertion du lithium au sein de la structure hôte et l'utilisation de ces composés à des régimes de charge/décharge relativement faibles.

10 Par ailleurs, les composés de structure Nasicon, c'est-à-dire de formule $A_xM_2(XO_4)_3$ où A est un métal alcalin, M est un métal de transition et X représente Si, P, S, Mo ou Ge, présentent également un intérêt en tant que matériau actif d'électrode 15 positive, en particulier grâce à leur conductivité ionique des ions lithium élevée. Mais, de même, que les composés de structure olivine, ils sont de mauvais conducteurs électroniques, ce qui limite leur usage.

En outre, du fait de leur mauvaise 20 cinétique électrochimique, les composés de la famille de l'olivine, tel que LiFePO4, ne peuvent être utilisés comme matériaux actifs dans un dispositif électrochrome.

Historiquement et dans la littérature, par 25 dans czemple le document de Α. MAMADA « Optimized LiFePO4 for lithium battery cathodes », οſ the Electrochemical Society, A224-A229 (2001), et dans le document de S. YANG et al « Hydrothermal synthesis of lithium iron phosphate 30 cathodes >, Electrochemistry Communications 3(2001), 505-508, les procédés de synthèse permettant,

manière générale, d'obtenir les composés de formule LiMXO₄, dans laquelle M représente un métal de transition ou un mélange de métaux de transition, et X représente P, Si, S, Al, Ge ou As, etc., sont des procédés utilisant des réactifs exclusivement à l'état solide et mettant en jeu des températures élevées, à savoir généralement supérieures à 600°C.

Ces procédés comportent de nombreux défauts, aussi bien en ce qui concerne les réactifs utilisés, que les conditions de leur mise en œuvre et que les produits obtenus.

. Ainsi, les réactifs utilisés dans procédés de synthèse, tels que Li₂CO₃, (NH₄)_a(XO₄)_b et métal M²⁺ présentent plusieurs 👍 sels du inconvénients : ils rejettent des gaz nocifs, tels que NO_x et NH₃, lors de leur dégradation thermique et ils nécessitent l'emploi d'une atmosphère inerte, exemple d'argon ou d'azote, en particulier lorsque M = Fe, afin de conserver le degré d'oxydation (+II), manipulation qui rend leur extrêmement contraignante.

La synthèse est longue - sa durée 24 heures - et est réalisée dans des dépasser conditions que l'on peut qualifier de sévères en particulier, de la température niveau, extrêmement élevée. En outre, des sous-produits toxiques peuvent être formés lors de la synthèse.

Enfin, ces procédés, dits « de synthèse tout solide », conduisent à des produits finaux, par exemple 30 du LiFePO4, sous la forme de particules dont la morphologie n'est absolument pas homogène, aussi bien

5

10

15

20

quant à leur forme que quant à leur taille, comme cela est montré sur la figure 1 ou des agglomérats de LiFePO₄ sont nettement visibles.

Cette hétérogénéité de la morphologie 5 produit fait que ses propriétés, en tant que matériau cathodique, ne sont pas bonnes, et que, par voie de conséquence, les performances des accumulateurs mettent en œuvre ces composés ne sont pas satisfaisantes.

De plus, les composés synthétisés par les procédés de l'art antérieur ne sont pas d'une grande pureté, et ils nécessitent souvent une étape supplémentaire de purification avant leur utilisation, par exemple avant leur intégration dans l'électrode positive d'un accumulateur.

Notamment dans le cas de LiFePO4, composés obtenus par la voie de synthèse « tout solide », mènent à des Fe³⁺ élevées, teneurs en préjudiciables à la capacité spécifique du matériau.

L'inhomogénéité des particules engendre nécessairement une dispersion de réponse des particules, ce qui pose des problèmes de gestion de l'état de charges des accumulateurs.

La présence de l'impureté Fe⁺⁺⁺ est 25 préjudiciable à la capacité, puisque seul le Fe⁺⁺ participe à la réaction électrochimique.

Il existe donc un besoin pour un procédé de préparation de composé d'insertion d'un métal alcalin qui soit simple, rapide, sûr, fiable, « propre », peu coûteux, qui mette en œuvre des produits de départ non

toxiques, qui génère peu de sous-produits et de déchets, éventuellement nocifs.

7

Il existe encore un besoin pour un procédé de préparation de composés d'insertion d'un métal alcalin, qui donne des produits finaux d'une grande pureté, de morphologie parfaitement contrôlée et homogène, qui présentent d'excellentes propriétés de cinétique électrochimique et des conductivités électronique et ionique élevées, et qui puissent être utilisés à des régimes de charge/décharge élevés.

En d'autres termes, il existe un besoin pour un composé d'insertion d'un métal alcalin, tel que le plithium, qui donne des résultats en matière de réaction chimique excellents et, par voie de conséquence, qui possède des propriétés excellentes en tant que matériau cathodique dans un accumulateur.

Ces propriétés doivent aller de pair, en particulier avec un faible coût, une faible toxicité, une grande stabilité dans les solvants organiques et électrolytes, permettant la mise en œuvre de ces composés d'insertion sur une longue durée et avec une grande fiabilité dans des dispositifs, tels que les accumulateurs et les dispositifs électrochromes.

Le but de la présente invention est de 25 fournir un procédé de préparation d'un composé d'insertion d'un métal alcalin, tel que le lithium, qui réponde aux besoins indiqués ci-dessus.

Le but de la présente invention est encore de fournir un procédé de préparation d'un composé d'insertion d'un métal alcalin, tel que le lithium, qui ne présente pas les inconvénients, défauts, limitations

5

10

15

20

et désavantages des procédés de l'art antérieur et qui résolve les problèmes des procédés de l'art antérieur.

but et d'autres encore sont atteints, conformément à l'invention, par un procédé d'un composé d'insertion d'un préparation alcalin, dans lequel on réalise les étapes successives suivantes:

- a) on met en contact un complexe organique d'un métal de transition ou d'un mélange de métaux de transition M dans un état d'oxydation supérieur à 2, avec un métal alcalin A sous forme ionique, et avec une espèce de formule H_b(XO₄), où X est choisi parmi Si, S, Al, P, Ge, As, Mo, et b vaut de 0 à 5, dans un milieu liquide dans une enceinte fermée; on porte l'enceinte à une température T qui permet la décomposition du complexe organique dans ledit milieu liquide;
- b) on ramène la température et la pression dans l'enceinte jusqu'à la température ambiante et la pression atmosphérique et l'on récupère le composé d'insertion d'un métal alcalin de formule AMXO4, dans laquelle M est à l'état d'oxydation +2.

Le procédé selon l'invention comprend une succession spécifique d'étapes spécifiques.

Le procédé selon l'invention est fondamentalement différent des procédés de l'art 30 antenieur, aussi bien en ce qui concerne la nature de chacune des étapes que leur succession.

5

10

15

20

Dans le procédé selon l'invention, la synthèse est réalisée en milieu liquide alors que dans les procédés de l'art antérieur, la synthèse est réalisée en mettant en contact des réactifs solides.

En outre, le procédé selon l'invention met en œuvre un complexe organique dans lequel le métal est dans un état d'oxydation particulier supérieur à II, par exemple égal à 3 (III).

Le procédé selon l'invention utilise, pour la synthèse, des produits de départ de faible coût et qui sont facilement disponibles dans le commerce.

Ces réactifs ne sont pas toxiques. Ils ne rejettent pas de gaz nocifs et, de ce fait, il n'est pas nécessaire de prévoir une atmosphère inerte d'argon ou d'azote avec toutes les contraintes que cela impose.

٠;

Cet avantage, essentiellement lié au fait que dans le complexe organique spécifique mis en œuvre selon l'invention, le métal M est déjà à un degré d'oxydation, de préférence égal à III, et non à un degré d'oxydation de II, comme dans l'art antérieur, est particulièrement mis en évidence dans le cas où M = Fe.

Selon l'invention, la partie organique complexe, encore appelé précurseur de M (par exemple, l'effet précurseur de Fe) se dégrade sous température et libère des entités extrêmement quantativement réductrices qui vont faire passer l'ensemble du métal Μ, initialement à un d'oxydation supérieur à III, par exemple égal à III, à un état d'oxydation égal à II, le métal dans cet état pourra alors réagir avec un métal alcalin sous forme

5

10

15

20

25

ionique présent dans l'enceinte pour donner le composé final AMXO4, par exemple LiMXO4.

Le procédé selon l'invention est rapide, à titre d'exemple, il ne dure généralement que de 2 à 3 heures, alors que les procédés de synthèse par voie solide de l'art antérieur ont une durée généralement supérieure à 24 heures.

Le procédé selon l'invention est un procédé propre, qui, outre l'utilisation de produits de départ non toxiques, ne génère pas de sous-produits toxiques.

Le procédé selon l'invention donne un produit final d'une grande pureté; supérieure à la pureté des matériaux de l'art antérieur. De ce fait, les composés selon l'invention ne nécessitent aucune étape supplémentaire de purification avant leur utilisation, par exemple avant leur intégration dans le matériau d'électrode positive d'un accumulateur.

Le composé obtenu, grâce à son procédé de préparation, présente une morphologie parfaitement contrôlée, quant à la taille et à la forme des particules qui le constituent. Les particules sont parfaitement homogènes en forme et en taille, au contraire des particules des composés préparés par les procédés de l'art antérieur, notamment par synthèse, dite « tout solide », qui ne sont absolument pas homogènes, qui sont « inhomogènes ».

C+3 contrôle de la morphologie, homogénéité de la taille et de la forme conduisent a d'excellentes performances pour les accumulateurs intégrant les composés de l'invention, en concerne la puissance, la stabilité et la sûrete.

5

10

15

20

25

L'invention concerne, en outre, un composé d'insertion d'un métal alcalin de formule AM(XO₄), où A est choisi parmi les métaux alcalins, X est choisi parmi Si, S, Al, P, Ge, et Mo, et M est à l'état d'oxydation +2, caractérisé en ce qu'il présente une teneur en métal (M) à un état d'oxydation supérieur à 2, par exemple en métal M (III) inférieure à 5 % en poids, de préférence inférieure à 1 % en poids.

L'invention concerne également un matériau 10 actif d'électrode comprenant le matériau selon l'invention, ou préparé par le procédé selon l'invention.

L'invention est aussi relative à une 🍜 électrode positive comprenant ledit matériau actif à & 15 l'accumulateur comprenant ladite électrode et dispositif électrochrome comprenant le composé selon 🙊 l'invention, préparé ou par ŀе procédé selon 🐬 l'invention.

L'invention sera mieux comprise à la lecture 20 de la description détaillée qui va suivre, donnée à titre illustratif et non limitatif et faite en référence aux dessins joints dans lesquels :

- la figure 1 est une microphotographie réalisée au microscope électronique à balayage de particules de LiFePO₄ préparées par un procédé de l'art antérieur de synthèse « tout solide » à haute température (600°C);

*=

 la figure 2 est une microphotographie réalisée au microscope électronique à balayage (MEB), de particules de LiFePO₄

30

•

25

préparées par le procédé selon l'invention (exemple 1) avec refroidissement linéaire, par inertie du du mélange réactionnel. réacteur, repère indiqué représente 20 µm ;

préparées

5

10

25

la figure 3 est une microphotographie réalisée au microscope électronique à balayage (MEB) de particules de LiFePO4 par le procédé l'invention (exemple 1) avec un refroidissement par paliers du mélange réactionnel, le repère indiqué représente 20 µm.

De manière détaillée, le procédé 15 l'invention comprend, dans une étape essentielle a), la mise en contact d'un complexe organique d'un métal de transition ou d'un mélange de métaux de transition M dans un état d'oxydation supérieur à 2 avec un métal alcalin A sous forme ionique et avec une espèce $H_b(XO_4)$, 20 où X est choisi parmi Si, S, Al, Ge, As, et Mo, et b vaut de 0 à 5, dans un milieu liquide dans une enceinte fermée.

Le métal alcalin Α est avantageusement choisi parmi Li et Na, il est de préférence introduit sous la forme d'un sel de métal alcalin de formule $A_aH_b(OX_4)$, ou a vaut de 1 à 5, par exemple 2. préférence, X est P. Un sel de métal alcalin $A_aH_b\left(XO_4\right)$ préféré est LigHPO4.

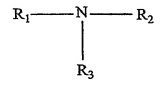
L'etat d'oxydation da métal Μ est 30 avantageusement de 3 à 5.

De préférence, l'état d'oxydation du métal M est égal à 3 (III).

Le métal M est choisi avantageusement parmi les métaux de transition, tels que Mn, Fe, Ni, Co,... et leurs mélanges.

Par complexe organique, on entend un composé dans lequel le métal M est lié, par exemple par une liaison covalente, ionique ou de coordination à au moins un ligand organique. Ce complexe organique est aussi appelé précurseur du métal M.

Avantageusement, selon l'invention, ledit ligand est choisi parmi les composés organiques de formule:



15

20

5

10

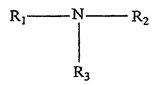
c'est-à-dire parmi les composés organiques comprenant une fonction nitrile. Dans la formule ci-dessus, au moins un parmi R_1 , R_2 et R_3 comprend au moins un atome d'oxygène.

 R_1 , R_2 et R_3 sont indépendamment choisis parmi les radicaux carboxyalkyle (1-4C), par exemple carboxyméthyle, carboxyéthyle, etc.

Un exemple préféré dudit ligand est l'acide 25 nitrilotriacétique de formule $N(CH_2CO_2H)_3$ ou l'acide éthylènedioxyéthylènedinitriletétraacétique (appelé EGTA).

Ledit complexe organique est, de préférence, préparé dans une étape préalable à l'étape a), en mettant en contact, dans un milieu liquide, un sel du métal M à l'état d'oxydation supérieur à 2 avec un composé organique.

Ledit composé organique répond de préférence à la formule :



10

15

20

. 5

5

décrite plus haut.

Le sel de métal est avantageusement un sel de métal (III), et ledit métal est, de préférence, le fer. Le sel peut être choisi parmi les sulfates, nitrates, chlorures, acétates, citrates, carboxylates, etc., du métal M, il pourra s'agir avantageusement de sulfate de fer (III).

La mise en contact du composé organique et du sel de métal M est réalisée en milieu liquide à l'instar de l'étape a) du procédé de l'invention. De ce fait, si le procédé selon l'invention comprend, en outre, cette étape préalable de préparation du complexe organique, l'ensemble du procédé sera toujours realisé en milieu liquide avec tous les avantages présentés par un tel mode de synthèse par rapport aux procédes opérant par voie solide.

Le milieu liquide pour la synthèse du complexe organique est choisi parmi l'eau; les

solvants organiques, tels que les alcanes liquides, par exemple le dodécane, le tributylphosphate (TBP); et leurs mélanges.

La mise en contact du sel de métal et du composé organique est généralement réalisée à une température suffisante pour obtenir la décomposition du complexe et la création de radicaux réducteurs.

Par exemple, une solution aqueuse du sel de métal, par exemple de sulfate de fer (III), est portée à ébullition pendant au moins une heure, en présence du composé, agent organique portant une fonction nitrile et comportant au moins un atome d'oxygène, tel que l'acide nitriloacétique.

A l'issue de la réaction, on récupère le ...

15 complexe organique de métal, par exemple de métal (III)
obtenu généralement sous la forme d'un précipité et
généralement on le lave et on le sèche.

Dans l'étape a), le complexe organique, qu'il soit préparé ou non lors de l'étape éventuelle préalable décrite ci-dessus, est mis en contact généralement avec un sel de métal alcalin, tel qu'un sel de lithium Li_aH_b(XO₄), par exemple Li₂HPO₄.

Cette mise en contact a lieu en milieu liquide. Ledit milieu liquide est généralement le même que celui utilisé pour l'étape préalable éventuelle de synthèse du complexe organique.

Cette mise en contact est réalisée dans une enceinte fermée, dans un vase clos, par exemple dans un réacteur scellé hermétiquement, ou autoclave.

On applique au milieu réactionnel des conditions solvothermales (hydrothermales dans le cas

5

10

20

le solvant est de l'eau), c'est-à-dire que température de travail est supérieure à la température d'ébullition du solvant. La température température qui permet la décomposition du complexe dans le milieu liquide, et du fait que l'on se trouve dans une enceinte la pression fermée n'est contrôlée et se déduit de la relation PV = nRT. Dans le où le milieu est de l'eau, la pression dans l'autoclave est fixée par la vapeur d'eau (diagramme d'état P, T de l'eau) et atteint à la température de consigne de 200°C, la valeur de 20 bars.

La mise en contact a généralement lieu sous agitation:

Le chauffage est poursuivi pendant une durée de 1 à 10 heures, pendant laquelle la pression et la température décrite ci-dessus sont maintenues. A l'issue de cette durée, on arrête l'agitation et le chauffage et on ramène la température et la pression dans l'enceinte (la température du mélange) jusqu'à la température ambiante et la pression atmosphérique.

Il est à noter que, avantageusement selon l'invention, la morphologie du matériau final obtenu, c'est-à-dire sa taille et sa forme, peut être ajustée selon les conditions du refroidissement : ainsi, un refroidissement lent avec une vitesse de refroidissement, par exemple de 0,5 à 2°C/mn conduira généralement à des particules de produit final d'une taille de 20 à 40 μm .

Une fois que le mélange (le réacteur) est 30 nevenu à la température ambiante et à la pression atmosphérique, on ouvre l'enceinte, le réacteur, et on

5

10

procède à la récupération du produit final, qui est un solide et qui se présente généralement sous la forme de particules, par exemple d'une poudre, généralement précipitée au fond du réacteur.

La récupération est effectuée, par exemple par filtration ou sédimentation.

Le produit récupéré à l'issue de l'étape b) est ensuite généralement lavé, par exemple avec de l'eau désionisée, puis séché, éventuellement sous vide, généralement à une température de 80 à 150°C.

Lе produit final, qui est un d'insertion d'un métal alcalin, répond à la formule ... AMXO4, où A, M et X ont déjà été définis plus haut. AMXO4 est une écriture globale qui transcrit simplement le fait que cette synthèse conduit à la formation d'un composé polyanionique mixte de métaux alcalins et de métaux de transition. Ce composé de squelette polyanionique appartient aux familles des phosphates, des silicates, des molybdenates, des germanates, des sulfates ou leurs mélanges.

Le composé d'insertion d'un métal alcalin selon l'invention est un produit d'une grande pureté, au contraire des produits similaires obtenus par des procédés de l'art antérieur. Cette pureté est montrée, par exemple, par le diagramme de diffraction des rayons X des poudres qui ne présente aucun pic parasite, quel que soit le mode de refroidissement utilisé.

Cette pureté est démontrée également par les autres analyses physicochimiques, telles que le 30 dosage redox et l'analyse élémentaire.

5

10

15

20

Le composé selon l'invention a une teneur en métal (M) à un état d'oxydation supérieur à 2 (II), qui est une impureté, par exemple une teneur en métal M (III), tel que Fe (III) inférieure à 5 % en poids, de préférence inférieure à 1 %.

Cette grande pureté est fondamentalement liée aux caractéristiques spécifiques du procédé selon l'invention.

Le produit selon l'invention se présente 10 généralement sous la forme de particules que l'on peut appeler aussi grains, les particules ayant, par exemple, la forme de cylindres, de cubes, de polyèdres, la taille de ces particules ou grains est définie, leur géométrie, par leur dimension la plus 15 caractéristique, la plus représentative, ainsi pour des particules en forme de cylindre, la taille sera définie par leur diamètre ou leur longueur. L'ensemble de ces particules peut être défini comme formant une poudre.

Les particules du composé selon l'invention 20 ont, comme on l'a vu, une taille variable, parfaitement contrôlée, grâce au réglage de la vitesse de refroidissement et/ou du profil de celle-ci. Cette taille, par exemple, le diamètre, dans le cas de particules cylindriques est de 0,1 à 50 µm.

Les particules des composés, selon l'invention, du fait des caractéristiques du procédé, ont une morphologie parfaitement contrôlée et sont homogenes, aussi bien au niveau de leur forme que de leur cai(l...

Cela signifie que par une certaine quantité de particules, les particules qui présentent une

déviation par rapport à la forme moyenne, recherchée, sont dans une proportion très faible, par exemple inférieure à 20 %, de préférence inférieure à 10 %, par observation au MEB.

On peut aussi indiquer que les particules 5 l'invention, selon au contraire des particules préparées par les procédés de l'art antérieur (voir, exemple, la figure 1) ne présentent par d'agglomérats.

Pour ce qui est de la taille, les particules sont également homogènes, c'est-à-dire que si l'on considère la répartition de la taille des grains obtenus à l'issue du procédé pour une synthèse donnée, l'écart à la valeur moyenne de la taille des particules est généralement inférieur à 10 %.

L'invention concerne, outre, en des. 🍇 matériaux actifs d'électrode, en particulier & positive contenant un ou plusieurs. d'électrode composés, tels que décrits plus haut.

20 Dans de tels matériaux actifs d'électrode, en particulier d'électrode positive, les composés selon l'invention peuvent éventuellement être associés à un ou plusieurs autres composés actifs (c'est-à-dire autres que les composés de l'invention), tels que les 25 composés classiques, comme LiCoO2, LiNiO2, les oxydes de manganèse, en particulier, de structure $\text{Li}_{1+x}\text{Mn}_{2-x}\text{O}_4$ (avec $0 \le x \le 0.33$), par exemple LiMn_2O_4 , les composés de la famille isotype de l'olivine, tels que Li_{1-x}FePO₄, par exemple LiFePO₄, les composés de structure du Nasicon, 30 les matériaux d'insertion lithium du type orthosilicate décrits dans le document £ 40 .

20

25

30

déviation par rapport à la forme moyenne, recherchée, sont dans une proportion très faible, par exemple inférieure à 20 %, de préférence inférieure à 10 %, par observation au MEB.

On peut aussi indiquer que les particules selon l'invention, au contraire des particules préparées par les procédés de l'art antérieur (voir, par exemple, la figure 1) ne présentent pas d'agglomérats.

Pour ce qui est de la taille, les particules sont également homogènes, c'est-à-dire que si l'on considère la répartition de la taille des grains obtenus à l'issue du procédé pour une synthèse donnée, l'écart à la valeur moyenne de la taille des particules est généralement inférieur à 20 %, de préférence inférieur à 10 %, de préférence encore inférieur à 1 %.

L'invention concerne, en outre, des matériaux actifs d'électrode, en particulier d'électrode positive contenant un ou plusieurs composés, tels que décrits plus haut.

Dans de tels matériaux actifs d'électrode, en particulier d'électrode positive, les composés selon l'invention peuvent éventuellement être associés à un plusieurs autres composés actifs (c'est-à-dire autres que les composés de l'invention), tels que les composés classiques, comme LiCoO2, LiNiO2, les oxydes de manganèse, en particulier, de structure spinelle $\text{Li}_{1+\nu}\text{Mn}_{2-\mu}\text{O}_4$ (avec $0 \le \mu \le 0.33$), par exemple LiMn_2O_4 , les composés de la famille isotype de l'olivine, tels que Li_{1-x}FePO₄, par exemple LiFePO4, les composés structure du Nasicon, les matériaux d'insertion lithium du type orthosilicate décrits dans le document

US-A-6 085 015, et les matériaux décrits dans le document EP-A2-1 195 825.

L'invention concerne, en outre, une électrode positive comprenant le matériau actif, tel qu'il est décrit plus haut.

le matériau actif d'électrode Outre, dit, électrode positive proprement une généralement l'invention comprend un matériau conducteur électronique, qui est, de préférence, du carbone, sous forme quelconque, tel que le noir de carbone, le noir d'acétylène, le graphite ou le coke, etc.

L'électrode positive comprend, en outre, un liant polymère.

15 Ledit liant polymère est choisi généralement parmi les polymères fluorés, les élastomères et les composés cellulosiques.

Le polymère fluoré peut être choisi, par exemple, parmi les polymères et copolymères du fluorure de vinylidène et les polymères et copolymères du tétrafluoroéthylène.

L'électrode positive comprend généralement de 75 à 95 % en poids de matériau actif, de 2 à 15 % en poids de matériau conducteur et de 3 à 10 % en poids de liant polymère.

Pour préparer l'électrode positive, le matériau actif d'électrode, le matériau conducteur et le liant polymère dissout dans solvant. On applique le mélange, par exemple par enduction sur un substrat en un matériau conducteur, par exemple en aluminium, généralement sous la forme

5

10

20

25

d'une feuille, et on sèche le substrat sur lequel a été appliqué le mélange par chauffage, éventuellement sous vide.

L'invention est relative, en outre, à un 5 accumulateur, tel qu'un accumulateur au lithium, comprenant ladite électrode positive.

Un tel accumulateur comprend généralement, outre ladite électrode positive, une électrode négative, un séparateur et un électrolyte. L'électrode négative peut être réalisée en un matériau choisi généralement parmi le lithium métallique, les alliages de lithium, le carbone, de préférence l'électrode négative est à base de Li₄Ti₅O₁₂.

Le séparateur est généralement réalisé en 15 un polymère microporeux, tel que du polypropylène ou....

Enfin, l'électrolyte comprend un solvant et un sel conducteur ; le solvant est généralement choisi parmi le carbonate d'éthylène, le carbonate de propylène, le carbonate de diéthyle, le carbonate de diéthyle, le carbonate d'éthyle et de méthyle, la γ -butyrolactone, le sulfolane, les éthers de dialkyle (en C_{1-4}) d'éthylène glycol ou de polyéthylène glycol, par exemple de diéthylène glycol, triéthylène glycol, tetraéthylène glycol, et leurs mélanges.

Un solvant préféré est un mélange de carbonate d'éthylène et de carbonate de diméthyle.

Le sel conducteur est choisi généralement parmi l'hexafluorophosphate de lithium, le LiPF₆, LiAsF₆, LiBF₆, le trifluorométhanesulfonale, et leurs métauges.

10

20

L'invention concerne enfin un dispositif électrochrome comprenant le composé selon l'invention.

Dans un tel dispositif électrochrome, le composé ou un matériau comprenant le composé selon l'invention est souvent sous forme d'un dépôt sur un substrat, par exemple sur du verre. Le passage de courant, c'est-à-dire l'intercalation/désintercalation du lithium, modifie les propriétés optiques du matériau, par exemple la couleur de celui-ci, il est ainsi possible d'obtenir une vitre dont la couleur varie. Sinon, le fonctionnement est identique à celui de l'accumulateur.

L'invention va maintenant être décrite, en créférence aux exemples suivants, donnés à titre : illustratif et non limitatif.

Exemple 1

Dans cet exemple, selon l'invention, on 20 prépare le composé de formule LiFePO4.

Le complexe nitrilotriacétique du (III), noté FeNTA, est tout d'abord synthétisé portant à ébullition, pendant 1 heure, une solution contenant 17 aqueuse g de sulfate de fer 25 $Fe_2(SO_4)_3$, et 8 g d'acide nitrilotriacétique, $N(CH_2CO_2H)_3$. sel Le de fer (III), initialement insoluble, se solubilise entièrement 60°C vers (P = 1 atm). A l'ébullition, on à commence le complexe de couleur jaune vif. Au 30 refroidissement, celui-ci précipite au fond du lavage à l'eau froide permet réacteur. Un le

5

10

débarrasser des différents sous-produits de la réaction. La poudre est ensuite séchée à l'étuve à 30°C pendant une nuit.

5 g du complexe de fer (III) précédent sont 5 ensuite introduits dans un réacteur autoclave PARR® 4842. avec une solution (800 mL) d'hydrogénophosphate de lithium, Li2HPO4, à $0,0256 \text{ mol.L}^{-1}$.

Le réacteur est ensuite scellé 10 hermétiquement. Le milieu réactionnel est alors porté à 200°C, sous agitation. La pression, dans l'autoclave, est fixée par la vapeur d'eau (diagramme d'état P, T de l'eau) et atteint, à cette température de consigne, la bars. Après valeur de 20 2 heures de chauffage, l'agitation est arrêtée et le mélange est refroidi 15 lentement, soit par inertie du réacteur (durée refroidissement : 12 heures), soit « par paliers ».

Lorsque le réacteur est revenu à la température ambiante et à la pression atmosphérique, le réacteur peut être ouvert et la poudre récupérée. La poudre est ensuite lavée à l'eau déionisée et séchée sous vide à 60°C.

Le diagramme de diffraction des rayons X réalise sur la poudre issue de cette synthèse montre, quelque soit le mode de refroidissement utilisé, linéaire par inertie ou par paliers, une absence de pics parasites. Toutes les raies peuvent, en effet, être indexée dans le système orthorhombique de la triphylite, LiFePO4.

Jes analyses physico-chimiques, à savoir le dosage redox, l'analyse élémentaire, et les analyses

20

morphologiques, à savoir microscopie électronique à balayage MEB et granulométrie, du matériau synthétisé permettant d'affirmer qu'il s'agit de LiFePO4 pur.

On trouve, en effet, moins de 1 % de fer (III) sur l'ensemble du fer présent dans l'échantillon.

Si l'on effectue un refroidissement par inertie du réacteur, de 220°C à l'ambiante en 12 heures, le produit obtenu se présente sous la forme de cylindres d'un diamètre moyen de 20 µm, d'une longueur moyenne de 50 µm (voir la figure 2).

Si l'on effectue un refroidissement par paliers, en abaissant la température de 50°C, toutes les 30 minutes, le produit obtenu se présente sous la forme de cubes d'arête moyenne de 15 µm (voir la figure 3).

A titre de comparaison, du LiFePO4 préparé par la voie classique « tout solide », c'est-à-dire dans laquelle les précurseurs solides sont chauffés entre 400°C et 800°C, en dehors de toute présence de solvant, a une teneur en Fe³⁺ supérieure à 5 %, et est constitué de particules « inhomogènes », très peu homogènes, agglomérées (voir figure 1).

Exemple 2

25

5

10

15

. 20

Dans cet exemple, on fabrique un accumulateur dont l'électrode positive comprend le composé selon l'invention, proposé dans l'exemple 1.

a) Preparation de l'électrode positive

Le produit obtenu à l'exemple 1 est mélangé à 80 % en masse à du noir d'acétylène (Super P, MMM Carbon, Belgique) (10 %) et du poly(fluorure de vinylidène) (Solef 6020, SOLVAY, Belgique) (10 %) dissous dans de la n-méthyl-pyrrolidone. Le mélange est ensuite enduit sur une feuille d'aluminium, puis séché à 60°C, puis 100°C sous vide.

10

5

b) Fabrication de l'accumulateur

L'électrode positive ainsi réalisée introduite dans une cellule type « pile bouton » format 15 2032. L'électrode négative est préparée de la même manière, mais le matériau actif est Li₄Ti₅O₁₂. séparateur est constitué d'un film de polypropylène (Celgard® 3200, microporeux Aventis). L'électrolyte utilisé est composé de carbonate d'éthylène, 20 carbonate de di-méthyle, et d'hexafluorophosphate de (LiPF₆) (Electrolyte lithium Selectipur LP30, RFA).

c) Essai de l'accumulateur

25

30

A 25°C, la batterie ainsi constituée opère entre 3 V et 1,0 V et permet l'extraction/insertion réversible de lithium correspondant à environ 100 mAh/q de composé actil positif à un régime de C/2 (charge ou decharge en 2 heures). Autrement dit, sa capacité spécifique à C/2 est de 100 mAh/q. A titre de

comparaison, le même accumulateur dans lequel l'électrode positive comprend du LiFePO₄ préparé par la voie de synthèse « tout solide » présente une capacité spécifique à C/2 de 100 mAh/g.

5

.Tableau I

Caractéristiques	Voies de synthèse	Procédé selon
Etudiées	tout solide	l'invention
Sur LiFePO4		(exemple 1)
% Fe ³⁺ dans	·> 5 %	< 1 %
l'échantillon		
Morphologie	Particules	Particules
	inhomogènes	homogènes
Capacité	50 mAh/g	100 mAh/g
spécifique à C/2		·

REVENDICATIONS

- Procédé de préparation d'un composé d'insertion d'un métal alcalin, dans lequel on réalise les étapes successives suivantes :
 - a) on met en contact un complexe organique d'un métal de transition ou d'un mélange de métaux de transition M dans un état d'oxydation supérieur à 2, avec un métal alcalin A sous forme ionique, et avec une espèce de formule Hb(XO4), où X est choisi parmi Si, S, Al, P, Ge, As, Mo, et b vaut de 0 à 5, dans un milieu liquide dans une enceinte fermée; on porte l'enceinte à température Т qui permet décomposition du complexe organique dans ledit milieu liquide ;
 - b) on ramène la température et la pression dans l'enceinte jusqu'à la température ambiante et la pression atmosphérique et l'on récupère le composé d'insertion d'un métal alcalin de formule AMXO4, dans laquelle M est à l'état d'oxydation +2.
- Procédé selon la revendication 1, dans
 lequel le métal M est dans un état d'oxydation de 3 à
 de préférence, dans un état d'oxydation égal à 3.
 - 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel M est choisi parmi les métaux de transition, tels que Mn, Fe, Ni, Co et leurs melanges.

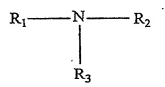
5

10

15

20

- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le métal alcalin A est choisi parmi Li et Na.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le métal alcalin A sous forme ionique est sous la forme d'un sel de métal alcalin $A_aH_b\left(XO_4\right)$ où a vaut de 1 à 5.
 - 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel X est P.
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, dans lequel le sel de métal alcalin est Li₂HPO₄.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le complexe organique comprend le métal M lié à un ligand organique choisi parmi les composés de formule :



dans laquelle au moins un parmi R_1 , R_2 et R_3 comprend au moins un atome d'oxygène.

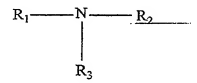
- 9. Procédé selon la revendication 8, dans lequel, dans le ligand organique R_1 , R_2 et R_3 sont indépendamment choisis parmi les radicaux carboxyalkyle (1-4C), tels que carboxyméthyle, et carboxyéthyle.
- 25 10. Procédé selon la revendication 9, dans lequel, le ligand organique est l'acide nitriloacétique $N(CH_2CO_2H)_3$ ou l'acide éthylènedioxyéthylènedinitriletétraacétique (EGTA).

- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le milieu liquide, dans l'étape a), est choisi parmi l'eau; les solvants organiques, tels que les alcanes liquides, par exemple le dodécane, le tributylphosphate (TBP); et leurs mélanges.
- 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel, à l'issue de l'étape b), le composé est lavé, puis séché, éventuellement sous vide.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le complexe organique est préparé dans une étape préalable à l'étape a) en mettant en contact, dans un milieu liquide, un sel du métal M à l'état d'oxydation supérieur à 2 avec un composé organique.
- 14. Procédé selon la revendication 13, dans lequel le composé organique est choisi parmi les composés de formule :

5

10

15



dans laquelle au moins un parmi R_1 , R_2 et R_3 comprend au moins un atome d'oxygène.

15. Procédé selon la revendication 14, dans 25 lequel, dans le composé organique, R₁, R₂ et R₃ sont indépendamment choisis parmi les radicaux carboxyalkyle (1-40), tels que carboxyméthyle, et carboxyéthyle.

16. Procédé selon la revendication 15, dans lequel le composé organique est l'acide nitriloacétique $N(CH_2CO_2H)_3$ ou l'acide éthylènedioxyéthylènedinitriletétraacétique.

17. Procédé selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, dans lequel le sel du métal M est choisi parmi les nitrates, sulfates, chlorures acétates, citrates, carboxylates, du métal M.

18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 13 à 17, dans lequel le milieu liquide est choisi parmi l'eau ; les solvants organiques, tels que les alcanes liquides, par exemple le dodécane, le tributylphosphate (TBP) ; et leurs mélanges.

19. Composé d'insertion d'un métal alcalin de formule AM(XO₄), où A est choisi parmi les métaux alcalins, X est choisi parmi Si, S, Al, P, Ge, As; et Mo, et M est à l'état d'oxydation +2, caractérisé en ce qu'il présente une teneur en métal (M) à un état d'oxydation supérieur à 2, par exemple en métal M (III), inférieure à 5 % en poids, de préférence inférieure à 1 % en poids.

20. Composé selon la revendication 19, qui se présente sous la forme de particules ou grains.

21. Composé selon la revendication 20, dans 25 lequel les particules ont la forme de cylindres, de cubes, ou de polyèdres.

22. Composé selon l'une quelconque des revendications 20 à 21, dans lequel les particules présentent une morphologie parfaitement contrôlée, homogène.

30

- Composé selon l'une quelconque des 23. revendications 20 à 22, dans lequel l'écart à la valeur moyenne de la taille des particules est inférieur à 20 %, de préférence inférieure à 1 %.
- 24. Matériau actif d'électrode contenant un ou plusieurs composés selon l'une quelconque revendications 19 à 23 ou préparés par le procédé selon quelconque des revendications 18, 1 l'une éventuellement associé(s) à un ou plusieurs autres composés actifs, tels que LiCoO2, LiNiO2, les oxydes de 10 manganèse, en particulier, de structure spinelle $\text{Li}_{1+x}\text{Mn}_{2-x}\text{O}_4$ (avec $0 \le x \le 0.33$), par exemple LiMn_2O_4 , les composés de la famille isotype de l'olivine, tels que Li_{1-x}FePO₄, par exemple LiFePO₄, les composés de la structure du Nasicon, et les matériaux d'insertion du 15 lithium du type orthosilicate.
 - comprenant le positive Electrode 25. matériau actif selon la revendication 24.
- l'électrode Accumulateur comprenant 26. selon la revendication 25. 20
 - 27. Accumulateur selon la revendication 26, comprenant une électrode négative à base de Li4Ti5O12.
- 28. Dispositif électrochrome comprenant le composé selon l'une quelconque des revendications 19 à 23, ou préparé par le procédé selon l'une quelconque 25 des revendications 1 à 18.

23. Composé selon l'une quelconque des revendications 20 à 22 dans lequel l'écart à la valeur moyenne de la taille des particules est inférieur à 20 %, de préférence inférieur à 10 %, de préférence encore inférieur à 1 %

5

- 24. Matériau actif d'électrode contenant un composés selon l'une quelconque plusieurs revendications 19 à 23 où préparés par le procédé selon revendications 1 à 18, 1'une quelconque des 10 éventuellement associé(s) à un ou plusieurs autres composés actifs, tels que LiCoO2, LiNiO2, les oxydes de particulier, structure manganèse, en de spinelle $\text{Li}_{1+x}\text{Mn}_{2-x}\text{O}_4$ (avec 0 < x < 0.33), par exemple LiMn_2O_4 , les composés de la famille isotype de l'olivine, tels que Li_{1-x}FePO₄, par exemple LiFePO₄, les composés de 15 structure du Nasicon, et les matériaux d'insertion du lithium du type orthosilicate.
 - 25. Electrode positive comprenant le matériau actif selon la revendication 24.
 - 26. Accumulateur comprenant l'électrode selon la revendication 25.
 - 27. Accumulateur selon la revendication 26, comprenant une électrode négative à base de Li₄Ti₅O₁₂.
- 28. Dispositif électrochrome comprenant le composé selon l'une quelconque des revendications 19 à 23, ou préparé par le procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 18.



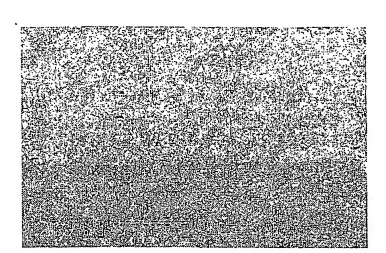


FIG. 2

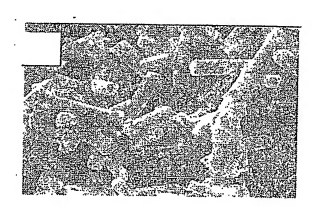
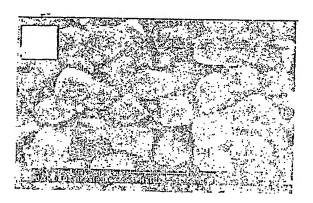


FIG. 3





BREVET D'INVI CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

300 Paris Cedex 08 éphone : 33 (1) 53 04	1 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	09 113 3 W / 27CES1		
los ráfáronces n	our ce dossier (facultatif)	B 14218.3/PA DD2398			
	REMENT NATIONAL	01/50/5			
	PRETEADLY COME	nacae maximum)			
		MPOSES D'INSERTION D'UN METAL ALCALIN, MATERIAU: PRENANT CES MATERIAUX ACTIFS.	X ACTIFS LES		
LE(S) DEMANDI	EUR(S):				
31-33 rue de l 75752 PARIS			8		
		FRANGER	a.		
Nom		Sylvain	हीं (ध		
Prénoms		1,rue A. pécard			
Adrosco	Rue	1, rue A. pecara	N.		
Adresse	Code postal et ville	19 1 1 9 0] GIF SUR YVETTE			
Société d'appartenance (facultatif)					
2 Nom		MARTINET			
Prénoms		Sébastien			
Adresse	Rue	55 bis rue de Stalingrad			
	Code-postal et ville	[3 8 0 0 0] GRENOBLE			
Société d'appartenance (facultatif)					
Nom		LE CRAS			
Prénoms		Frédéric			
Adresse	Rue	Combe Bougey			
	Code postal et ville	[3 8 4 7 0] NOTRE DAME DE L'OSIER			
Societé d'a	ppartenance (facultatif)		de manda de marco		
S'il v a nlu	s de trois inventeurs, utilise:	z plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi	au nombre de pages		
DATE ET S DU (DES) OU DU (M (Nom et c	SIGNATURE(S) DEMANDEUR(S) ANDATAIRE qualité du signataire) 6 DECEMBRE 2002				

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



DÉFARTEMENT DES BREVETS

BREVET D'INVE



CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et

6 bis, rue de Saint Pétersbourg 5800 Paris Cedex 08 éléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54		les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)	
		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 H3 % W	/ 270501
Vos références i	pour ce dossier (facultatif)	B 14218.3/PA DD2398	
	REMENT NATIONAL	0215915	
	ENTION (200 caractères ou est	coces maximum)	
PROCEDE DE CONTENANT,	PREPARATION DE COI , ET DISPOSITIFS COMF	MPOSES D'INSERTION D'UN METAL ALCALIN, MATERIAUX ACTIFS LE PRENANT CES MATERIAUX ACTIFS.	is !
LE(S) DEMAND			
31-33 rue de 75752 PARIS			
		BOURBON	
Nom Prénoms		Carole	
Adresse	Rue	Les Fourcoules	
7.0.000	Code postal et ville	[3 8 5 9 0] SAINT- MICHEL de SAINT- GEOIRS	
Société d'ap	ppartenance (facultatif)		
2 Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
THE RESERVE THE PERSON NAMED IN COLUMN 2 IS NOT THE PERSON NAMED I	ppartenance (facultatif)		
E Nom			
Prénoms			
Adresso	Rue		
	Code postal et ville		- ·
Société d'a	ppartenance (facultair)	The second of th	mapee
S'il y a plu	s de trois inventeurs, utiliser	plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de	pag-3.
DU (DES) OH DU M/	EIGNATURE(S) DEMANDEUR(S) ANDATAIRE Jualité du signatoire)		
PARIS LE 1 P.AUDIER	6 DECEMBRE 2002		

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPL

PCT/FR2003/050172

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
\square image cut off at top, bottom or sides	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
Blurred or illegible text or drawing	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.